## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)					
(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/11229			
A61K 7/13	A1	(43) Date de publication internationale: 11 mars 1999 (11.03.99)			
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 16 juillet 1998 (		BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ,			
(30) Données relatives à la priorité: 97/10855 ler septembre 1997 (01.09.9	97) F	LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet			
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).	'OREA	européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).			
<ul> <li>(72) Inventeur; et</li> <li>(75) Inventeur/Déposant (US seulement): AUDO Marie-Pascale [FR/FR]; 1, allée Louis Jouvet, Asnières (FR).</li> <li>(74) Mandataire: MISZPUTEN, Laurent; L'Oréal – DPI du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).</li> </ul>	F-926	Avec rapport de recherche internationale.  Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont			

- (54) Title: OXIDATION DYEING COMPOSITION FOR KERATIN FIBRES COMPRISING 2-CHLORO 6-METHYL 3-AMINOPHE-NOL AND TWO OXIDATION BASES, AND DYEING METHOD
- (54) Titre: COMPOSITION POUR LA TEINTURE D'OXYDATION DES FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT DU 2-CHLORO 6-METHYL 3-AMINOPHENOL ET DEUX BASES D'OXYDATION, ET PROCEDE DE TEINTURE

#### (57) Abstract

The invention concerns an oxidation dyeing composition for keratin fibres, in particular human keratin fibres such as hair, comprising 2-chloro 6-methyl 3-aminophenol as coupler, combined with at least two oxidation bases different from each other, and the dyeing method using said dyeing composition with an oxidising agent.

#### (57) Abrégé

La présente invention a pour objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, comprenant du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol à titre de coupleur, en association avec au moins deux bases d'oxydation différentes l'une de l'autre, ainsi que le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition avec un agent oxydant.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldian	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JР	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/11229 PCT/FR98/01561

# COMPOSITION POUR LA TEINTURE D'OXYDATION DES FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT DU 2-CHLORO 6-METHYL 3-AMINOPHENOL ET DEUX BASES D'OXYDATION, ET PROCEDE DE TEINTURE

5

10

15

20

25

La présente invention a pour objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, comprenant du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol à titre de coupleur, en association avec au moins deux bases d'oxydation différentes l'une de l'autre, ainsi que le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition avec un agent oxydant.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols ou encore des composés hétérocycliques tels que des dérivés de pyrimidine, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec les bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration convenablement choisis, ces derniers pouvant être notamment parmi des métadiamines aromatiques, des métadminophénols, des métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet allemand DE 3 016 008 des compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques contenant à titre de coupleur du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol ou du 2-méthyl 5-chloro 3-aminophénol, en association avec des bases d'oxydation classiquement utilisées pour la teinture d'oxydation, telles que par exemple certaines paraphénylènediamines ou du para-aminophénol. De telles compositions ne sont cependant pas entièrement satisfaisantes notamment du point de vue de la tenue des colorations obtenues vis à vis des diverses agressions que peuvent subir les cheveux et en particulier vis à vis des shampooings et des déformations permanentes.

25

30

10

15

20

Il a également été proposé, dans les demandes de brevet WO 96/15765 et WO 96/15766, des compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques contenant l'association spécifique du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol à titre de coupleur et d'une base d'oxydation particulière comme la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine et/ou la tétraaminopyrimidine et certains para-aminophénols tels que par exemple le 3-méthyl 4-aminophénol, le

2-allyl 4-aminophénol ou bien encore le 2-aminométhyl 4-aminophénol. De telles compositions ne sont cependant pas non plus entièrement satisfaisantes notamment du point de vue de la puissance des colorations obtenues.

- Or, la demanderesse vient maintenant de découvrir qu'il est possible d'obtenir de nouvelles teintures puissantes et particulièrement résistantes aux diverses agressions que peuvent subir les cheveux, en associant du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et au moins deux bases d'oxydation différentes l'une de l'autre.
- 10 Cette découverte est à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture :

- du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et/ou au moins l'un de ses sels d'addition avec un acide, à titre de coupleur,
- 20 et au moins deux bases d'oxydation différentes l'une de l'autre ;

étant entendu que ladite composition ne renferme pas simultanément de la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine et de la tétraaminopyrimidine.

La composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention permet d'obtenir des colorations puissantes aux nuances variées, peu sélectives et présentant d'excellentes propriétés de résistance à la fois vis à vis des agents atmosphériques tels que la lumière et les intempéries et vis à vis de la transpiration et des différents traitements que peuvent subir les cheveux (shampooings, déformations permanentes).

Les bases d'oxydation pouvant être utilisées dans les compositions tinctoriales conformes à l'invention sont de préférence choisies parmi les paraphénylènediamines, les bases doubles, les para-aminophénols, les ortho aminophénols et les bases d'oxydation hétérocycliques.

5

Parmi les paraphénylènediamines utilisables à titre de base d'oxydation dans les composition tinctoriales conformes à l'invention, on peut notamment citer les composés de formule (I) suivante et leurs sels d'addition avec un acide :

$$R_4$$
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 

10

15

20

dans laquelle:

- $R_1$  représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , alcoxy( $C_1$ - $C_4$ )alkyle( $C_1$ - $C_4$ ), alkyle en  $C_1$ - $C_4$  substitué par un groupement azoté, phényle ou 4'-aminophényle ;
- $R_2$  représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , alcoxy( $C_1$ - $C_4$ ) alkyle( $C_1$ - $C_4$ ) ou alkyle en  $C_1$ - $C_4$  substitué par un groupement azoté ;
- R<sub>3</sub> représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène tel qu'un atome de chlore, de brome, d'iode ou de fluor, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, hydroxyalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, acétylaminoalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, mésylaminoalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou carbamoylaminoalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>,
  - R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène d'halogène ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>.
- Parmi les groupements azotés de la formule (I) ci-dessus, on peut citer notamment les radicaux amino, monoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)amino, dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)amino,

10

25

30

imidazolinium et monohydroxyalkyl(C₁-C₄)amino, trialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)amino, ammonium.

Parmi les paraphénylènediamines de formule (I) ci-dessus, on peut plus particulièrement citer la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N-diéthyl 3-méthyl aniline. la la 4-amino 3-méthyl N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, 4-amino la la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) aniline, aniline, la 4-amino 3-chloro 2-fluoro paraphénylènediamine, 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la la 2-isopropyl paraphénylènediamine, 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine, la 15 N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N- $(\beta,\gamma$ -dihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine, la N-phényl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, la N-(β-méthoxyéthyl)amino paraphénylènediamine, et 20 leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les paraphénylènediamines de formule (I) ci-dessus, on préfère tout paratoluylènediamine, paraphénylènediamine, la particulièrement la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, 2,6-diméthyl la paraphénylènediamine, 2-β-hydroxyéthyloxy la paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Selon l'invention, on entend par bases doubles, les composés comportant au moins deux noyaux aromatiques sur lesquels sont portés des groupements amino et/ou hydroxyle.

5

Parmi les bases doubles utilisables à titre de bases d'oxydation dans les compositions tinctoriales conformes à l'invention, on peut notamment citer les composés répondant à la formule (II) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

10

20

25

$$\begin{bmatrix} Z_1 & & & & & \\ & Z_2 & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

dans laquelle:

- Z<sub>1</sub> et Z<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentent un radical hydroxyle ou -NH<sub>2</sub>
   15 pouvant être substitué par un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou par un bras de liaison
   Y ;
  - le bras de liaison Y représente une chaîne alkylène comportant de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue ou terminée par un ou plusieurs groupements azotés et/ou par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et éventuellement substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en  $C_1$ - $C_6$ ;
  - $R_5$  et  $R_6$  représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou un bras de liaison Y;

- R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub>, R<sub>10</sub> R<sub>11</sub> et R<sub>12</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un bras de liaison Y ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>;

étant entendu que les composés de formule (II) ne comportent qu'un seul bras de liaison Y par molécule.

Parmi les groupements azotés de la formule (II) ci-dessus, on peut citer notamment les radicaux amino, monoalkyl $(C_1-C_4)$ amino, dialkyl $(C_1-C_4)$ amino, trialkyl $(C_1-C_4)$ amino, monohydroxyalkyl $(C_1-C_4)$ amino, imidazolinium et ammonium.

Parmi les bases doubles de formules (II) ci-dessus, on peut plus particulièrement citer le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthyl-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diaminophénoxy)-3,5-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

20

15

5

10

Parmi ces bases doubles de formule (II), le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyI) N,N'-bis-(4'-aminophényI) 1,3-diamino propanol, le 1,8-bis-(2,5-diaminophénoxy)-3,5-dioxaoctane ou l'un de leurs sels d'addition avec un acide sont particulièrement préférés.

25

Parmi les para-aminophénols utilisables à titre de bases d'oxydation dans les compositions tinctoriales conformes à l'invention, on peut notamment citer les composés répondant à la formule (III) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

$$\begin{array}{c}
OH \\
R_{13} \\
R_{14}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(III)
\end{array}$$

dans laquelle:

5

10

15

-  $R_{13}$  représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , alcoxy( $C_1$ - $C_4$ )alkyle( $C_1$ - $C_4$ ), aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou hydroxyalkyl( $C_1$ - $C_4$ )aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$ ,

-  $R_{14}$  représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , cyanoalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou alcoxy( $C_1$ - $C_4$ )alkyle( $C_1$ - $C_4$ ), étant entendu qu'au moins un des radicaux  $R_{13}$  ou  $R_{14}$  représente un atome d'hydrogène.

Parmi les para-aminophénols de formule (III) ci-dessus, on peut plus particulièrement citer le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-(β-hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les orthoaminophénols utilisables à titre de bases d'oxydation dans les compositions tinctoriales conformes à l'invention, on peut plus particulièrement citer le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques utilisables à titre de bases d'oxydation dans les compositions tinctoriales conformes à l'invention, on peut plus particulièrement citer les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques, les dérivés

20

25

30

pyrazoliques, les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les dérivés pyridiniques, on peut plus particulièrement citer les composés décrits par exemple dans les brevets GB 1 026 978 et GB 1 153 196, comme la 2,5-diamino pyridine, la 2-(4-méthoxyphényl)amino 3-amino pyridine, la 2,3-diamino 6-méthoxy pyridine, la 2-(β-méthoxyéthyl)amino 3-amino 6-méthoxy pyridine, la 3,4-diamino pyridine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les dérivés pyrimidiniques, on peut plus particulièrement citer les composés décrits par exemple dans les brevets allemand DE 2 359 399 ou japonais JP 88-169 571 et JP 91-333 495 ou demandes de brevet WO 96/15765, comme la 2,4,5,6-tétra-aminopyrimidine, la 4-hydroxy 2,5,6-triaminopyrimidine, la 2-hydroxy 4,5,6-triaminopyrimidine, la 2,4-dihydroxy 5,6-dimainopyrimidine, la 2,5,6-triaminopyrimidine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les dérivés pyrazoliques, on peut plus particulièrement citer les composés décrits dans les brevets DE 3 843 892, DE 4 133 957 et demandes de brevet WO 94/08969, WO 94/08970, FR-A-2 733 749 et DE 195 43 988 comme le 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole, le 3,4-diamino pyrazole, le 4,5-diamino 1-(4'-chlorobenzyl) pyrazole, le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole, 4,5-diamino pyrazole, le 1-méthyl 3-hydroxyméthyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole, le 3,4,5-triamino pyrazole, le 1-méthyl 3,4,5-triamino pyrazole, le 3,5-diamino, 1-méthyl 4-méthylamino pyrazole, le 3,5-diamino 4-(β-hydroxyéthyl)amino 1-méthyl pyrazole, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques, on peut plus particulièrement citer les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de formule (IV) suivante, leurs sels d'addition avec 5 un acide ou avec une base et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique :

$$(X)_{i} = \begin{cases} N & 3 \\ 5 & N - N \end{cases}^{3} = \begin{bmatrix} NR_{15}R_{16}J_{p} \\ NR_{17}R_{18}J_{q} \end{bmatrix}$$
 (IV)

10

15

20

25

dans laquelle:

- R<sub>15</sub>, R<sub>16</sub>, R<sub>17</sub> et R<sub>18</sub>, identique ou différents désignent, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, un radical polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , un radical  $(C_1$ - $C_4)$ alcoxy alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> (l'amine pouvant être protégée par un radical acétyle, uréido ou sulfonyle), un radical (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkylamino alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, un radical di-[ $(C_1-C_4)$ alkyl] amino alkyle en  $C_1-C_4$  (les radicaux dialkyles pouvant former un cycle carboné ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons), un radical  $hydroxy(C_1-C_4)alkyl-\ ou\ di-\{hydroxy(C_1-C_4)\ alkyl\}-amino\ alkyle\ en\ C_1-C_4\ ;$ 
  - les radicaux X désignent , identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, un radical polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>, un radical amino alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, un radical  $(C_1-C_4)$ alkyl amino alkyle en  $C_1-C_4$ , un radical di-[ $(C_1-C_4)$ alkyl] amino alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> (les dialkyles pouvant former un cycle carboné ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C<sub>1</sub>-C4)alkyl ou di-[hydroxy(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> )alkyl]amino alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , un radical amino, un radical  $(C_1$ - $C_4$ )alkyl- ou di- $[(C_1$ - $C_4$ )alkyl-

amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique ;

- i vaut 0, 1, 2 ou 3;

5 - p vaut 0 ou 1;

- q vaut 0 ou 1;

- n vaut 0 ou 1;

#### sous réserve que :

10 - la somme p + q est différente de 0 ;

- lorsque p + q est égal à 2, alors n vaut 0 et les groupes  $NR_{15}R_{16}$  et  $NR_{17}R_{18}$  occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ;
- lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe  $NR_{15}R_{16}$  (ou  $NR_{17}R_{18}$ ) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ;

Lorsque les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de formule (IV) ci-dessus sont telles qu'elles comportent un groupe hydroxyle sur l'une des positions 2, 5 ou 7 en  $\alpha$  d'un atome d'azote, il existe un équilibre tautomérique représenté par exemple par le schéma suivant :

20

15

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ N \\ N \\ N \end{array}$$

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ N \\ N \end{array}$$

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ N \\ N \end{array}$$

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ N \\ N \end{array}$$

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ N \\ N \end{array}$$

Parmi les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de formule (IV) ci-dessus on peut notamment citer :

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
- la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
- le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol
- le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol
- 5 le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol
  - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol
  - le 2-[(3-Amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]-éthanol
  - le 2-[(7-Amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]-éthanol
  - la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- 10 la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
  - la 2, 5, N 7, N 7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
  - et leurs sels d'addition et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.
- Les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de formule (IV) ci-dessus peuvent être préparées par cyclisation à partir d'un aminopyrazole selon les synthèses décrites dans les références suivantes :
  - EP 628559 BEIERSDORF-LILLY
- 20 R. Vishdu, H. Navedul, Indian J. Chem., 34b (6), 514, 1995.
  - N.S. Ibrahim, K.U. Sadek, F.A. Abdel-Al, Arch. Pharm., 320, 240, 1987.
  - R.H. Springer, M.B. Scholten, D.E. O'Brien, T. Novinson, J.P. Miller, R.K. Robins, J. Med. Chem., 25, 235, 1982.
  - T. Novinson, R.K. Robins, T.R. Matthews, J. Med. Chem., 20, 296, 1977.
- 25 US 3907799 ICN PHARMACEUTICALS

Les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de formule (IV) ci-dessus peuvent également être préparées par cyclisation à partir d'hydrazine selon les synthèses décrites dans les références suivar:tes :

30

- A. McKillop et R.J. Kobilecki, Heterocycles, 6(9), 1355, 1977.

- E. Alcade, J. De Mendoza, J.M. Marcia-Marquina, C. Almera, J. Elguero, J. Heterocyclic Chem., 11(3), 423, 1974.
- K. Saito, I. Hori, M. Higarashi, H. Midorikawa, Bull. Chem. Soc. Japan, 47(2), 476, 1974.

Le 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et/ou le ou ses sels d'addition avec un acide, représentent de préférence de 0,0001 à 5 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 3 % en poids environ de ce poids.

10

L'ensemble des bases d'oxydation conformes à l'invention représente de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

15

Les compositions tinctoriales conformes à l'invention peuvent contenir d'autres coupleurs différents du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et/ou des colorants directs notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le 20 cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et coupleurs) sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates,

les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates.

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par 25 de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de 30 propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol,

10

15

20

ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ et encore plus préférentiellement entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques.

Parmi les agents acidifiants on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, les acides carboxyliques comme l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (V) suivante :

$$R_{19}$$
  $N-R-N$   $R_{21}$   $(V)$   $R_{20}$   $R_{22}$ 

dans laquelle R est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; R<sub>19</sub>, R<sub>20</sub>, R<sub>21</sub> et R<sub>22</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou hydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>.

15

20

25

30

La composition tinctoriale selon l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents mélanges, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées, des agents filmogènes, des céramides, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à l'association conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en oeuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

Selon ce procédé, on applique sur les fibres la composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la

composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

Selon une forme de mise en oeuvre particulièrement préférée du procédé de teinture selon l'invention, on mélange, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

L'agent oxydant présent dans la composition oxydante telle que définie cidessus peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, les peracides. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

10

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

5

10

15

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant en limiter la portée.

#### **EXEMPLES**

# **EXEMPLES DE TEINTURE COMPARATIFS 1 ET 2**

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

1	2 (*)
1,182	1,182
0,81	_
0,13	0,13
-	1,687
(**)	(**)
100 g	100 g
	0,81

<sup>(\*) :</sup> exemple ne faisant pas partie de l'invention

## 10 (\*\*) support de teinture commun :

	<ul> <li>Alcool oléique polyglycérolé à 2 moles de glycérol</li> <li>Alcool oléique polyglycérolé à 4 moles de glycérol, à 78 % de</li> </ul>	4,0	g
		5,69	g M.A.
	matières actives (M.A.)	3,0	g
15	<ul> <li>Acide oléique</li> <li>Amine oléique à 2 moles d'oxyde d'éthylène vendue sous la dénomination commerciale ETHOMEEN O12 ® par la société</li> </ul>		
	AK7O	7,0	g
	- Laurylamino succinamate de diéthylaminopropyle, sel de sodium,	3,0	g M.A.
20	à 55 % de M.A.	5,0	g
	- Alcool oléique	3,1-	J

	de decido olóique	12,0	g
	- Diéthanolamide d'acide oléique	3,5	g
	- Propylèneglycol	7,0	g
	- Alcool éthylique	0,5	g
	- Dipropylèneglycol	,	
5	- Monométhyléther de propylèneglycol	9,0	g =
,	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse, à 35 % de M.A.		5 g M.A.
	- Acétate d'ammonium	8,0	g
	- Antioxydant, séquestrant	q.s.	
		q.s.	
	- Parfum, conservateur	10	g
10	- Ammoniaque à 20 % de NH₃		

Au moment de l'emploi, on a mélangé chaque composition tinctoriale ci-dessus avec une demie quantité en poids d'une composition oxydante constituée par une solution d'eau oxygénée à 10 volumes (3 % en poids).

15

Chaque composition résultante a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs et sur des mèches de cheveux gris permanentés à 90 % de blancs. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

20

La couleur de chaque mèche de cheveux teintes avec les compositions 1 et 2 a été évaluée dans le système MUNSELL au moyen d'un colorimètre CM 2002 MINOLTA ®.

25

Selon la notation MUNSELL, une couleur est définie par l'expression H V / C dans laquelle les trois paramètres désignent respectivement la teinte ou Hue (H), l'intensité ou Value (V) et la pureté ou Chromaticité (C), la barre oblique de cette expression est simplement une convention et n'indique pas un ratio.

Pour chaque composition, la différence entre la couleur de la mèche de cheveux gris naturels la couleur de la mèche de cheveux gris permanentés a été calculée en appliquant la formule de NICKERSON :

$$\Delta E = 0.4C_0 dH + 6 dV + 3 dC$$

telle que décrite par exemple dans "Couleur, Industrie et Technique" ; pages 14-17 ; vol. n° 5 ; 1978.

- Dans cette formule, ΔE représente la différence de couleur entre deux mèches, ΔH, ΔV et ΔC représentent la variation en valeur absolue des paramètres H, V et C et C0 représente la pureté de la mèche par rapport à laquelle on désire évaluer la différence de couleur.
- La différence de couleur ainsi calculée et exprimée par le ΔE reflète la sélectivité des colorations qui est d'autant plus faible que la valeur du ΔE est basse.

Les résultats sont donnés dans le tableau ci-dessous :

20
----

25

EXEMPLE	Couleur obtenue	Coulcar obtained			vité de la ration		
EVENILEE	naturels	permanentés	ΔΗ	ΔV	ΔС	ΔΕ	
1	9,4 P 2,1 / 1,6	8,1 P 1,9 / 1,3	1,3	0,2	0,3	2,9	
2 (*)	4,2 P 2,6 / 2,5	3,5 P 2,0 / 1,8	0,7	0,6	0,7	6,4	

Ces résultats montrent que la coloration obtenue en mettant en œuvre la composition tinctoriale conforme à l'invention de l'exemple 1, c'est à dire contenant l'association spécifique du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol de la paraphénylènediamine et de la tétraaminopyrimidine est nettement moins

sélective que la coloration obtenue en mettant en œuvre la composition de l'exemple 2 ne faisant pas partie de l'invention car contenant l'association du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol, de la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine et de la tétraaminopyrimidine telle que décrite dans la demande de brevet WO96/15765.

## **EXEMPLES 3 à 5 DE TEINTURE**

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

EXEMPLE	3	4	5
2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol (coupleur)	0,471	0,471	0,471
2-chloro 6-methyl 3-ammophene (company) Tétrachlorhydrate de N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis- (4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol (base d'oxydation)	0,259	-	-
Para-aminophénol (base d'oxydation)	-	0,163	
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine (base d'oxydation)	-	-	0,166
Paraphénylènediamine (base d'oxydation)		0,162	-
Sulfate de N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine (base d'oxydation)	-	-	0,22
Dichlorhydrate de 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole (base d'oxydation)	0,319	-	-
Support de teinture commun n°2	(***)	(***)	-
Support de teinture commun n°3	-		(****
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	100

	(***) support de teinture commun n°2 :		
	- Ethanol à 96 °	18	g
	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse à 35 %	0,68	g
	- Métabisume de souluir en solution aque la main de la	1,1	g
	- Sel pentasodique de l'acide diéthylènetriaminopentacétique	10	g
5	- Ammoniaque à 20 % de NH₃	10	9
	(****) support de teinture commun n°3 :		
	- Ethanol à 96 °	18	g
	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse à 35 %	0,68	g
	- Metabisume de soulum en soldation aque	1,1	g
10	- Sel pentasodique de l'acide diéthylènetriaminopentacétique	10	g
	- Tampon K₂HPO₄ / KH₂PO₄ (1,5M / 1M)	10	9

Au moment de l'emploi, on a mélangé chaque composition tinctoriale ci-dessus avec une quantité égale en poids d'une composition oxydante constituée par une solution d'eau oxygénée à 20 volumes (6 % en poids).

Chaque composition résultante a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

20

Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH de TEINTURE	NUANCE OBTENUE
3	10 ± 0,2	Violine cendré
4	10 ± 0,2	Rouge acajou
5	6,8 ± 0,2	Cendré violine

#### REVENDICATIONS

- 1. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture :
  - du 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et/ou au moins l'un de ses sels d'addition avec un acide, à titre de coupleur,
  - et au moins deux bases d'oxydation différentes l'une de l'autre ;

10

5

étant entendu que ladite composition ne renferme pas simultanément de la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine et de la tétraaminopyrimidine.

- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les bases
   d'oxydation sont choisies parmi les paraphénylènediamines, les bases doubles,
   les para-aminophénols, les ortho aminophénols et les bases d'oxydation hétérocycliques.
- 3. Composition selon la revendication 3, caractérisée par le fait que les paraphénylènediamines sont choisies parmi les composés de formule (!) suivante et leurs sels d'addition avec un acide :

$$R_4$$
  $R_3$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_3$ 

dans laquelle:

25 - R<sub>1</sub> représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxy(C<sub>1</sub>-

- $C_4$ )alkyle( $C_1$ - $C_4$ ), alkyle en  $C_1$ - $C_4$  substitué par un groupement azoté, phényle ou 4'-aminophényle ;
- $R_2$  représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , alcoxy( $C_1$ - $C_4$ ) alkyle( $C_1$ - $C_4$ ) ou alkyle en  $C_1$ - $C_4$  substitué par un groupement azoté ;
- R<sub>3</sub> représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène tel qu'un atome de chlore, de brome, d'iode ou de fluor, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, hydroxyalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, acétylaminoalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, mésylaminoalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou carbamoylaminoalcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>,
- 10 R₄ représente un atome d'hydrogène d'halogène ou un radical alkyle en C₁-C₄.
- 4. Composition selon la revendication 3, caractérisée par le fait que les parmi la choisies (1) sont formule paraphénylènediamines de la 2-chloro paratoluylènediamine, paraphénylènediamine, la paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl 15 paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl aniline, la 4-amino 3-chloro 20 N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) aniline, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la paraphénylènediamine, la 2-isopropyl 2-fluoro paraphénylènediamine, 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl,  $\beta$ -hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N-( $\beta$ , $\gamma$ -dihydroxypropyl) 25 paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine, N-phényl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2-β-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, la N-(β-méthoxyéthyl)amino paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les bases doubles sont choisies parmi les composés répondant à la formule (II) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

5

10

15

dans laquelle:

- Z₁ et Z₂, identiques ou différents, représentent un radical hydroxyle ou -NH₂ pouvant être substitué par un radical alkyle en C₁-C₄ ou par un bras de liaison
   Y;
- le bras de liaison Y représente une chaîne alkylène comportant de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue ou terminée par un ou plusieurs groupements azotés et/ou par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et éventuellement substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>;
- $R_5$  et  $R_6$  représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou un bras de liaison Y;
- R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub>, R<sub>10</sub> R<sub>11</sub> et R<sub>12</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un bras de liaison Y ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>;

étant entendu que les composés de formule (II) ne comportent qu'un seul bras de liaison Y par molécule.

6. Composition selon la revendication 5, caractérisée par le fait que les bases doubles de formule (II) sont choisies parmi le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diaminophénoxy)-3,5-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

10

5

7. Compositions selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les para-aminophénols sont choisis parmi les composés répondant à la formule (III) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

15

20

25

dans laquelle:

- $R_{13}$  représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , alcoxy( $C_1$ - $C_4$ )alkyle( $C_1$ - $C_4$ ), aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou hydroxyalkyl( $C_1$ - $C_4$ )aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$ ,
- $R_{14}$  représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ , monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_4$ , aminoalkyle en  $C_1$ - $C_4$ , cyanoalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou alcoxy( $C_1$ - $C_4$ )alkyle( $C_1$ - $C_4$ ), étant entendu qu'au moins un des radicaux  $R_{13}$  ou  $R_{14}$  représente un atome d'hydrogène.

- 8. Compositions selon la revendication 7, caractérisée par le fait que les para-aminophénols sont choisis parmi le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-(β-hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes,
   caractérisée par le fait que les orthoaminophénols sont choisis parmi le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les bases hétérocycliques sont choisies parmi les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques, les dérivés pyrazoliques, les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques, et leurs sels d'addition avec un acide.
- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et/ou le ou ses sels d'addition avec un acide représente de 0,0001 à 5% en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 12. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que le 2-chloro 6-méthyl 3-aminophénol et/ou le ou ses sels d'addition avec un acide représente de 0,005 à 3% en poids du poids total de la composition tinctoriale.
  - 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'ensemble des bases d'oxydation représente de 0,0005 à 12% en poids du poids total de la composition tinctoriale.

- 14. Composition selon la revendication 13, caractérisée par le fait que l'ensemble des bases d'oxydation représente de 0,005 à 6% en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 5 15. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates.
- 16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.
  - 17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et12.
- 20 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.
- 25 19. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 18, et que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une

composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

- 20. Procédé selon la revendication 19, caractérisé par le fait que l'agent oxydant présent dans la composition oxydante est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, les peracides.
- 21. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 18 et un second compartiment renferme une composition oxydante.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: nal Application No PCT/FR 98/01561

A. CLASSIF	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/13				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	on and IPC	·		
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do	finimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  [PC 6 A61K]				
	down the second that are	on documents are included in the fields se	arched		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	on documents are monded. If the holds so			
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Helevant to datin No.		
X	WO 96 15765 A (HENKEL KGAA ;ROSE (DE); HOEFFKES HORST (DE); MEINIG	DAVID KE BERND)	1		
	30 May 1996 cited in the application see page 13; examples B1-B3				
х	WO 96 15766 A (HENKEL KGAA ;ROSE (DE); HOEFFKES HORST (DE); MEINIG	DAVID KE BERND)	1		
	30 May 1996 cited in the application see page 14; table 2				
х	DE 41 22 748 A (WELLA AG) 14 Janu see the whole document	ary 1993	1		
х	EP 0 063 736 A (HENKEL KGAA) 3 November 1982		1		
}	see page 4, paragraph 3				
İ	-	-/			
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.		
° Special c	ategories of cited documents :	"T" later document published after the inte	emational filing date		
consi	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	eory underlying the		
filing		"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	t de considered to		
which citatio	ent which may throw doubts on priority claim(s) or n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in-	claimed invention eventive step when the		
other	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or m ments, such combination being obvious in the art.	ous to a person skilled		
"P" docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"&" document member of the same patent			
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report		
	21 December 1998	04/01/1999			
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Couckuyt, P			

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Inal Application No PCT/FR 98/01561

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
A	EP 0 039 030 A (HENKEL KGAA) 4 November 1981 see the whole document	1
A	DE 43 44 551 A (HENKEL KGAA) 29 June 1995 see the whole document	1
Α	DE 42 05 329 A (HENKEL KGAA) 26 August 1993 see the whole document	1
Α	WO 94 27564 A (OREAL ;LAGRANGE ALAIN (FR); VANDENBOSCHE JEAN JACQUES (FR); COTTER) 8 December 1994 see the whole document	1
Α	EP 0 591 059 A (OREAL) 6 April 1994 see the whole document	1
A	WO 90 12562 A (HENKEL KGAA) 1 November 1990 see page 11; table 1	1
A	EP 0 256 468 A (HENKEL KGAA) 24 February 1988 see page 8; table 2	1

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

...cormation on patent family members

intern nal Application No
PCT/FR 98/01561

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
UO 061E76E	A	30-05-1996	DE	4440957 A	23-05-1996
WO 9615765	A	30 03 1550	EP	0792139 A	03-09-1997
			JP	10508861 T	02-09-1998
WO 9615766	Α	30-05-1996	DE	4440955 A	23-05-1996
			EP	0792140 A	03-09-1997
			JP	10508862 T	02-09-1998
DE 4122748	Α	14-01-1993	JP	5186319 A	27-07-1993
EP 0063736	 А	03-11-1982	DE	3115643 A	16-12-1982
EF 0003730	Λ.	05 11 1502	ĀT	17314 T	15-01-1986
			DK	128282 A,B,	19-10-1982
			FI	820988 A,B,	19-10-1982
					30-11-1990
			JP	1590360 C	
			JP	2016282 B	16-04-1990
			JP	57183710 A	12-11-1982
			US	4838893 A	13-06-1989
EP 0039030	<del></del>	04-11-1981	DE	3016008 A	29-10-1981
EL 0039030	М	04 11 1301	AT	8497 T	15-08-1984
DE 4344551		29-06-1995	MO	9517877 A	06-07-1995
DE 4205329	A	26-08-1993	WO	9316679 A	02-09-1993
WO 9427564	 А	08-12-1994	FR	2705565 A	02-12-1994
WU 3421304	,,	00 12 100 .	AT	157244 T	15-09-1997
			AU	678254 B	22-05-1997
				6849794 A	20-12-1994
			AU		08-12-1994
			CA	2141062 A	11-10-1995
			CN	1110048 A	
			DE	69405195 D	02-10-1997
			DE	69405195 T	02-01-1998
			DK	652742 T	20-04-1998
		•	EP	0652742 A	17-05-1995
			ES	2105716 T	16-10-1997
			JР	7509496 T	19-10-1995
			PL	307064 A	02-05-1995
			ÜS	5703266 A	30-12-1997
				2696344 A	 08-04-1994
EP 0591059	Α	06-04-1994	FR	<del></del>	15-05-1998
			AT	164997 T	
			CA	2107379 A	03-04-1994
			DE	69317975 D	20-05-1998
			DE	69317975 T	06-08-1998
			ES	2115035 T	16-06-1998
			JP	6192055 A	12-07-1994
			ÜS	5534036 A	09-07-1996
				0010477 4	25-10-1990
WO 9012562	Α	01-11-1990	DE	3913477 A	
			DE	59003368 D	09-12-1993
			EP	0470099 A	12-02-199
			JP	4504717 T	20-08-199
		24-02-1988	DE	3627922 A	03-03-198
	Λ	/4-11/-1400			
EP 0256468	Α	24-02-1900			04-03-198
EP 0256468	Α	24-02-1986	JP US	63051378 A 4745652 A	04-03-198 24-05-198

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No

			PCT/FR 98/	01201	
A. CLASSEN CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/13				
Seion la clas	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la classificat	ion nationale et la C	IB		
	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE				
Documentation CIB 6	on minimale consultée (système de classification suivi des symboles de $A61K$				
	on consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c				
Base de don	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la base de doi	nnées, et si réalisabl	le, termes de recherche utilises)	
C. DOCUME	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertine	nts	no. des revendications visées	
X	WO 96 15765 A (HENKEL KGAA ;ROSE DA (DE); HOEFFKES HORST (DE); MEINIGKI 30 mai 1996 cité dans la demande	AVID E BERND)		1	
v	voir page 13; exemples B1-B3  WO 96 15766 A (HENKEL KGAA ;ROSE DA	AVTD		1	
X	(DE); HOEFFKES HORST (DE); MEINIGK 30 mai 1996 cité dans la demande voir page 14; tableau 2	E BERND)			
Х	DE 41 22 748 A (WELLA AG) 14 janvi voir le document en entier	er 1993		1	
X	EP 0 063 736 A (HENKEL KGAA) 3 novembre 1982 voir page 4, alinéa 3			1	
	-/				
X Voir	l		nts de familles de br	evets sont indiqués en annexe	
*T* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou après cette date  1.* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour une raison spéciale (telle qu'inciquée)  1.* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'inciquée)  1.* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  1.* document pouvant jeter un doute sur une revendication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'inciquée)  1.* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  1.* document gent particulièrement pertinent; l'accument se référant à une divulgation orale, à un usage, à document de même nature, cette ou inventive par rapport au document ce peut être considérée comme impi lorsque le document est associé à ur document de même nature, cette ou priorité et n'appartenenant per technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'inventive par rapport au document ce inventive par rapport au document ce voic document partient; l'accument partient; l'accument partient pertinent; l'accument partient pertinent; l'accument partient pertinent pertinent; l'accument partient per rapport au document ce voic inventive par rapport au				pas a l'état de la comprendre le principe l'Invention l'Invention l'Invention l'Invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité considéré isolément l'Invention revendiquée liquant une activité inventive in ou plusieurs autres combinaison étant évidente	
· -	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expéditlor	n du présent rapport	de recherche internationale	
	21 décembre 1998	04/01/			
Nom et adr	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire au	torisé		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Coucku	yt, P		

1

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No PCT/FR 98/01561

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
Catégorie °	identification des documents cites, avoy, o des constant	
4	EP 0 039 030 A (HENKEL KGAA)	1
`	4 novembre 1981	
	voir le document en entier	
	DE 43 44 551 A (HENKEL KGAA) 29 juin 1995	1
١	voir le document en entier	
	#= <del>-</del>	
4	DE 42 05 329 A (HENKEL KGAA) 26 août 1993	1
	voir le document en entier	
4	WO 94 27564 A (OREAL ; LAGRANGE ALAIN (FR);	1
•	VANDENBOSCHE JEAN JACQUES (FR); COTTER)	
	8 décembre 1994	
	voir le document en entier	
4	EP 0 591 059 A (OREAL) 6 avril 1994	1
•	voir le document en entier	
1	WO 90 12562 A (HENKEL KGAA)	1
١.	1 novembre 1990	
	voir page 11; tableau 1	
•	EP 0 256 468 A (HENKEL KGAA)	1
4	24 février 1988	-
	voir page 8; tableau 2	
	·	
		,

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No
PCT/FR 98/01561

	nent brevet cité ort de recherch		Date de publication		mbre(s) de la lie de brevet(s)	Date de publication
MV 0	0615765	Α	30-05-1996	DE	4440957 A	23-05-1996
WO 3	013/03	^	00 00 1550	EP	0792139 A	03-09-1997
				JP	10508861 T	02-09-1998
UO 0	9615766	 А	30-05-1996	DE	4440955 A	23-05-1996
WO 3	013700		50 00 2000	ĒΡ	0792140 A	03-09-1997
			JP	10508862 T	02-09-1998	
DE 4	4122748	A	14-01-1993	JP	5186319 A	27-07-1993
	 0063736	Α	03-11-1982	DE	3115643 A	16-12-1982
				ΑT	17314 T	15-01-1986
				DK	128282 A,B,	19-10-1982
				FI	820988 A,B,	19-10-1982
				JP	1590360 C	30-11-1990
				JР	2016282 B	16-04-1990
				JP	57183710 A	12-11-1982
				ÜS	4838893 A	13-06-1989
	 0039030		04-11-1981	DE	3016008 A	29-10-1981
E.F.	0033030	Л	0- 11 1701	AT	8497 T	15-08-1984
DE	 4344551	Α	29-06-1995	WO	9517877 A	06-07-1995
DE	4205329	Α	26-08-1993	WO	9316679 A	02-09-1993
LIO 0427	9427564	Α	08-12-1994	FR	2705565 A	02-12-1994
				AT	157244 T	15-09-1997
				AU	678254 B	22-05-1997
				AU	6849794 A	20-12-1994
				CA	2141062 A	08-12-1994
				CN	1110048 A	11-10-1995
				DE	69405195 D	02-10-1997
				DE	69405195 T	02-01-1998
				DK	652742 T	20-04-1998
				EP	0652742 A	17-05-1995
				ES	2105716 T	16-10-1997
				JP	7509496 T	19-10-1995
				PL	307064 A	02-05-1995
				US	5703266 A	30-12-1997
	0501050		 06-04-1994	FR	2696344 A	08-04-1994
EP 0591	4231423	^	UU UT 1334	AT	164997 T	15-05-1998
				CA	2107379 A	03-04-1994
				DE	69317975 D	20-05-1998
				DE	69317975 T	06-08-1998
				ES	2115035 T	16-06-1998
				JP	6192055 A	12-07-1994
			US	5534036 A	09-07-1996	
WO 9012562	0012562		01-11-1990	DE	3913477 A	 25-10-1990
	9017205	Α	01-11-1220	DE	59003368 D	09-12-1993
				EP	0470099 A	12-02-1992
				JP	4504717 T	20-08-1992
			 24-02-1988	DE	3627922 A	03-03-1988
	በ256468	Δ				
EP	0256468	Α	24 02 1900	JP	63051378 A	04-03-1988